Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 849 075 A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (43) Veröffentlichungstag: 24.06.1998 Patentblatt 1998/26
- (51) Int. Cl.⁶: **B32B**, **27/36**

- (21) Anmeldenummer: 97121494.5
- (22) Anmeldetag: 06.12.1997
- (84) Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC
 NL PT SE
 Benannte Erstreckungsstaaten:
 AL LT LV MK RO SI
- (30) Priorität: 20.12.1996 DE 19653750
- (71) Anmelder: Hoechst Diafoil GmbH 65203 Wiesbaden (DE)
- (72) Erfinder:
 Peiffer, Herbert
 55126 Mainz (DE)

- Bennett, Cynthia
 55232 Alzey (DE)
- Roth, Werner
 65817 Eppstein (DE)
- Fritsch, Karsten 86830 Schwabmünchen (DE)
- (74) Vertreter: Zounek, Nikolai, Dipl.-Ing. Patentsanwaltskanzlei Zounek, Industriepark Kalle-Albert 65174 Wiesbaden (DE)
- (54) Siegelfähige biaxial orientierte Polyesterlolie, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung
- (57) Die Erfindung betrifft eine coextrudierte siegelfähige Polyesterfolie mit mindestens einer Basis- und mindestens einer siegelfähigen Deckschicht, dadurch gekennzeichnet, daß diese siegelfähige Deckschicht ein Copolymer enthält, welches 5 bis 95 Gew.-% Ethylen-2,6-naphthalat-Einheiten enthält.

EP 0 849 075 A2

Beschreibung

Die Erfindung betrifft eine transparente siegelfähige biaxial orientierte Polyesterfolie mit mindestens einer Siegelschicht aus Copolyester, der Ethylen-2,6-naphthalat-Einheiten enthält, ein Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung.

Biaxial orientierte Polyesterfolien gelangen aufgrund ihrer vorteilhaften physikalischen Eigenschaften in vielfältige Anwendungen, z.B. als Träger für Magnetbänder oder als Dielektrikum für Kondensatoren. Aufgrund ihrer guten Barrierewirkung gegenüber Sauerstoff und ihrer guten optischen Eigenschaften eignen sich Polyesterfolien als Verpackungsmaterial. Für viele der Verpackungsanwendungen ist es wünschenswert, wenn die Folien heißsiegelfähig sind und bereits bei niedriger Siegeltemperatur eine hohe Siegelnahtfestigkeit aufweisen. Von solchen Folien wird weiterhin verlangt, daß sie ohne nennenswerte Probleme wirtschaftlich herstellbar und gut weiterverarbeitbar sind.

Nach dem Stand der Technik werden für die Siegelschichten von siegelfähigen Polyesterfolien Materialien verwendet, die entweder

- kristallin bzw. teilkristallin sind und einen niedrigen Schmelzpunkt aufweisen (z.B. Polyethylen, Propylenhomopolymeres oder Copolymere aus Ethylen und Propylen) oder
 - amorph sind und eine mittels DSC gemessenen Glasübergangstemperatur T_g haben, die niedriger ist als die der dazugehörigen Basisschicht.

Polyesterfolien, die nach der zuerst genannten Methode hergestellt werden, weisen den Vorteil einer niedrigen Siegeltemperatur auf. Die minimale Siegeltemperatur (auch Siegelanspringtemperatur oder Mindestsiegeltemperatur genannt) solcher Folien beträgt ca. 100 °C, wodurch sich diese Folien hervorragend für die Verarbeitung auf schnellaufenden Verpackungsmaschinen eignen. Nachteilig an diesen Folien ist jedoch, daß die Siegelschichten/-folien durch Laminierung mittels Haftvermittler auf die Polyesterfolie aufgebracht werden müssen. Dieser zusätzliche Verarbeitungsschrift führt zu höheren Kosten und kann unter Umständen unwirtschaftlich sein. Außerdem sind solche Verbunde in der Optik verbesserungsbedürftig. Von weiterem Nachteil ist, daß in der Regel das Polyethylen der Siegelschicht Gleitmittel wie Erucasäureamid enthält. Das Erucasäureamid kann beim Aufwickeln der Folie auf die gegenüberliegende Oberfläche der Polyesterfolie übertragen werden ("abklatschen") und damit diese Seite für eine spätere Metallisierung ungeeignet machen.

Bei siegelfähigen Polyesterfolien, die nach der zweiten Methode hergestellt werden, können die amorphen Siegelschichten mittels koextrusion auf die Basisschicht aus Polyester aufgebracht werden. Im Vergleich zur Laminierung stellt diese Methode die wirtschaftlichere Lösung dar. Die amorphen siegelfähigen Coextrusionsschichten bestehen in der Regel aus isophthalsäurehaltigen und terephthalsäurehaltigen Co-polyestern, wie sie beispielsweise in der GB-A 1 465 973 oder in der EP-A 0 035 835 beschrieben werden.

In der GB-A 1 465 973 wird eine coextrudierte zweischichtige Polyesterfolie beschrieben, deren eine Schicht aus isophthalsäurehaltigen und terephthalsäurehaltigen Copolyestern besteht und deren andere Schicht aus Polyethylenterephthalat besteht. Über das Siegelverhalten der Folie finden sich in der Schrift keine verwertbaren Angaben. Wegen fehlender Pigmentierung ist die Folie nicht prozeßsicher herstellbar (Folie ist nicht wickelbar) und nur unter Einschränkung weiterverarbeitbar.

In der EP-A 0 035 835 wird eine coextrudierte siegelfähige Polyesterfolie beschrieben, der zur Verbesserung des Wickel- und des Verarbeitungsverhaltens in der Siegelschicht Partikel zugesetzt werden, deren mittlere Teilchengröße die Schichtdicke der Siegelschicht übersteigt. Durch die teilchenförmigen Zusatzstoffen werden Oberflächenvorsprünge gebildet, die das unerwünschte Blocken und Kleben an Walzen oder Führungen verhindern. Durch Wahl von Partikeln mit größerem Durchmesser als die Siegelschicht wird das Siegelverhalten verschlechtert. Angaben zum Siegeltemperaturbereich der Folie werden in der Schrift nicht gemacht. Die Siegelnahtfestigkeit wird bei 140 °C gemessen und liegt in einem Bereich von 85 bis 120 N/m (1,275 N/15 mm bis 1,8 N/15 mm Folienbreite).

In der EP 0 432 886 wird eine coextrudierte mehrschichtige Polyesterfolie beschrieben, die eine erste Oberfläche besitzt, auf der eine siegelfähige Schicht angeordnet ist und eine zweite Oberfläche besitzt, auf der eine Acrylatschicht angeordnet ist. Die siegelfähigen Deckschichten können auch hier aus isophthalsäurehaltigen und terephthalsäurehaltigen Copolyestern bestehen. Durch die rückseitige Beschichtung erhält die Folie ein verbessertes Verarbeitungsverhalten. Angaben zum Siegeltemperaturbereich der Folie werden in der Schrift nicht gemacht. Die Siegelnahtfestigkeit wird bei 140 °C gemessen. Für eine 11 μm dicke Siegelschicht wird eine Siegelnahtfestigkeit von 761,5 N/m (11,4 N/15 mm) angegeben.

In der EP 0 515 096 wird eine coertrudierte mehrschichtige siegelfähige Polyesterfolie beschrieben, die auf der siegelfähigen Schicht ein zusätzliches Additiv enthält. Das Additiv kann z. B. anorganische Partikel enthalten und wird vorzugsweise in einer wäßrigen Schicht an die Folie bei deren Herstellung angetragen. Hierdurch soll die Folie die guten Siegeleigenschaften beibehalten und gut zu verarbeiten sein. Angaben zum Siegeltemperaturbereich der Folie werden in der Schrift nicht gemacht. Die Siegelnahtfestigkeit wird bei 140 °C gemessen und beträgt mehr als 200 N/m (3 N/15



30

35

mm). Für eine 3 µm dicke Siegelschicht wird eine Siegelnahtfestigkeit von 275 N/m (4,125 N/15 mm) angegeben.

In einem Datenblatt über Melinex[®] 850 (ICI), eine copolyesterbeschichtete Polyesterfolie, wird für diese Folie ein Siegeltemperaturbereich von 120 bis 200 °C angegeben, wobei die Siegelnahtfestigkeit 4,8 N/15 mm (gemessen bei einer Siegeltemperatur von 140 °C, einem Siegeldruck von 2,8 bar und einer Siegelzeit von 2 sec) beträgt. Nachteilig an dieser Folie ist ihre relativ hohe Siegeltemperatur und ihre niedrige Siegelnahtfestigkeit, insbesondere bei Anwendung kurzer Siegelzeiten und kleiner Siegeldrucke.

Gegenüber nichtsiegelfähigen Polyesterfolien sind bei siegelfähigen Polyesterfolien u.a. die optischen Eigenschaften und die Schlupfeigenschaften, insbesondere bei höherer Temperatur, verschlechtert.

Deutlich verschlechtert gegenüber nichtsiegelfähigen Polyesterfolien ist die Herstellung und die Verarbeitung von siegelfähigen Polyesterfolien, deren Siegelschichten Copolymere mit einer Glasübergangstemperatur aufweisen, die niedriger ist als diejenige der Basisschicht. Bedingt durch die niedrigere Glasübergangstemperatur neigt die Folie auf der siegelfähigen Oberfläche während der Herstellung und während der Verarbeitung zum Verblocken und Verkleben. Störungen im Herstellungsprozeß und im Verarbeitungsprozeß treten wesentlich häufiger auf als bei einer nichtsiegelfähigen Standardpolyesterfolie. So wird z.B. bei der Folienherstellung im Längsstreckprozeß die amorphe Folie über beheizte Walzen auf eine Temperatur aufgeheizt, die etwas höher ist als die Glasübergangstemperatur der Basisschicht. Bei dieser Temperatur ist die Siegelschicht, die eine niedrigere Glasübergangstemperatur aufweist als die der Basisschicht, bereits klebrig. In der Längsstreckung kommt es hierdurch bei siegelfähigen Polyesterfolien vermehrt zu Folienabrissen, bzw. zu einem völligen Erliegen der Produktion. Das Verfahren, bei dem die oben beschriebene Folienrohstoffe eingesetzt werden, ist daher nur bedingt prozeßfähig. Ähnlich ist es beim Bedrucken oder bei der Metallisierung der Folie. Bei beiden Verarbeitungsmethoden erwärmt sich die Folie, wodurch die Tendenz zum Verkleben der Folie z.B. an Umlenkwalzen oder bei der Wickelung drastisch zunimmt.

Es ist bekannt, daß Copolymere aus Polyethylenterephthalat und Polyethylen-2,6-naphthalat im Bereich von ca. 15 bis 85 Gew.-% Polyethylen-2,6-naphthalat am Gesamtanteil der Mischung eine amorphe Phase bilden (Plastics Technology, May 1995). Hinweise, daß diese amorphen Copolymere für die Herstellung von siegelfähigen Polyesterfolien, insbesondere für die Herstellung von siegelfähigen Polyesterfolien mit geringer Siegelanspringtemperatur genutzt werden können, sind dieser Schrift nicht zu entnehmen. Ein Fachmann wurde nicht erwarten, daß solche Copolymere zu siegelfähigen Polyesterfolien führen, da die Glasübergangstemperatur Tg dieser Copolymere größer ist als diejenige der PET-Basisschicht. Dieser Sachverhalt würde den Fachmann eher davon abhalten, solche Polymere für die Herstellung von siegelfähigen Folien zu verwenden.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es, eine siegelfähige biaxial orientierte Polyesterfolie bereitzustellen, die die Nachteile der genannten Folien nach dem Stand der Technik nicht mehr aufweisen und sich insbesondere durch eine gute Herstellbarkeit und Weiterverarbeitbarkeit, aber auch durch eine sehr gute Siegelfähigkeit auszeichnen. Insbesondere war es ein Anliegen der Erfindung, die Klebeneigung siegelfähiger Polyesterfolien bei der Herstellung und bei der Weiterverarbeitung deutlich zu reduzieren, beziehungsweise zu vermeiden. Gegenüber siegelfähigen Folien nach dem Stand der Technik sollen daneben auch ihre optischen Eigenschaften verbessert werden. Die Folien sollen fertigungstechnisch günstiger als bisher zu produzieren sein. Bei der Herstellung der Folien soll weiterhin gewährleistet sein, daß das Regenerat (d.h., der bei der Herstellung anfallende Folienverschnitt) in einer Konzentration von 10 bis 50 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Folie, wieder der Extrusion zugeführt werden kann, ohne daß dabei ihre vorteilhaften Eigenschaften nennenswert negativ beeinflußt werden.

Solche Folien würden sich hervorragend für den Einsatz bei Verpackungsanwendungen eignen, insbesondere dort, wo die Folien bei niedriger Siegeltemperatur auf schnellaufenden Verpackungsmaschinen eingesetzt werden.

Die Aufgabe wird erfindungsgemäß durch die Bereitstellung einer coextrudierten, biaxial orientierten, siegelfähigen Polyesterfolie mit mindestens einer Basis- und mindestens einer siegelfähigen Deckschicht gelöst, deren kennzeichnendes Merkmal darin besteht, daß die siegelfähigen Deckschicht/en ein Copolymeres ist/sind, welches/e 5 bis 95 Gew.-% Ethylen-2,6-naphthalat-Einheiten enthält/enthälten.

Die Aufgabe kann weiterhin durch die Bereitstellung eines Verfahrens ("Direktextrusion der Deckschicht") für die Herstellung der erfindungsgemäßen Folie gelöst werden. Hierbei werden die Granulate aus Polyethylenterephthalat und Polyethylen-2,6-naphthalat in dem gewünschten Mischungsverhältnis direkt dem Extruder für die Siegelschicht (A) der Folie zugeführt. Die beiden Materialien werden bei etwa 300 °C und bei einer Extruderverweilzeit Von ca. 5 min. extrudiert. Die Schmelze wird filtriert und in einer Mehrschichtdüse zu einem flachen Schmelzefilm ausgeformt und der Basischicht (B) überlagert. Der Mehrschichtfilm (Schichtreihenfolge beispielsweise A-B oder A-B-A) wird über die Düsenlippe ausgestoßen und auf einer Kühlwalze verlestigt. Die weiteren Verarbeitungsschritte sind wie weiter unten angegeben. Das Copolymere bildet sich im Extruder bei den angegebenen Bedingungen.

Von großem Vorteil ist hierbei, daß dem Extruder Granulate zugegeben werden, die kristallin sind und daher nicht an den Wänden kleben.

Erfindungsgemäß ist die Folie zumindest zweischichtig und umfaßt dann als Schichten eine Basisschicht B und die erfindungsgemäße siegelfähige Deckschicht A. In einer bevorzugten Ausführungsform weist die Folie auf ihrer Basisschicht B beidseitige erfindungsgemäße siegelfähige Deckschichten A auf.

Die Basisschicht der Folie besteht aus einem thermoplastischen Polyester, insbesondere aus einem solchen, der zum überwiegenden Teil, d.h. zu mindestens 80 Gew.-%, bevorzugt mindestens 90 Gew.-%, aus Polyethylenterephthalat (PET); Polyethylen-2,6-naphthalat (PEN), Poly-1,4-dicyclohexandimethylenterephthalat (PCT) oder Polyethylen-2,6-naphthalatbibenzoat (PENBB) besteht. Bevorzugt sind Polyester, die vorzugsweise im wesentlichen aus Ethylenter-ephthalat- oder Ethylen-2,6-naphthalat-Einheiten und/oder bis zu 10 Mol-%, vorzugsweise bis zu 5 Mol-% aus ComonomerEinheiten aufgebaut sind, wobei eine Variation in der Glykol- und/oder der Dicarbonsäure-Komponente der Comonomer-Einheiten möglich ist. Als Glykol-Co-monomer können zweiwertige Diole wie zum Beispiel Diethylenglykol, Triethylenglykol, aliphatische Glykole der allgemeinen Formel HO-(CH₂)_n-OH, wobei n=3-6, verzweigte aliphatische Glykole mit bis zu 6 Kohlenstoff-Atome, sowie aromatische Glykole der allgemeinen Formeln

wobei X= -CH₂-, C(CH₃)₂-, -O-, -C(CF₃)₂-, -S-, -SO₂- in the und the product of the control of the c

15

20

25

30

40

55

eingesetzt werden. Als Dicarbonsäure-Comonomer können Dicarbonsäuren sowie die davon abgeleiteten Ester eingesetzt werden. Beispielsweise können Dicarbonsäuren der folgenden Formeln eingesetzt werden:

$$HOOC - OOH$$
 $HOOC - HOOC - HOOC - COOH$
 $HOOC - COOH$
 $HOOC - COOH$
 $HOOC - COOH$

sowie C₁₆-alkyldicarbonsäuren.

Die Herstellung der Polyester kann sowohl ausgehend von den Dicarbonsäureester nach dem Umesterungsverfahren mit den üblichen Umesterungskatalysatoren, wie z.B. Zn-,. Ca-, Li- und Mn-Salzen, mit anschließender Stabilisierung und Polykondensation mit üblichen Polykondensationskatalysatoren wie Antimontrioxid oder organische Titan-Alkoholate bzw. -Carboxylate oder ausgehend von den Dicarbonsäuren nach dem Direktveresterungsverfahren unter Verwendung von üblichen Polykondensationskatalysatoren (beispielsweise Antimontrioxid oder organische Titanverbindungen des Typs Alkoholat bzw. Carboxylat, die gegebenenfalls auch andere Kationen enthalten) erfolgen.

Die siegelfähigen Deckschichten der erfindungsgemäßen Folie bestehen aus Copolymeren, die Ethylen-2,6-naphthalat-Einheiten und Ethylen-terephthalat-Einheiten enthalten. Bis zu 10 Mol-% der Copolymere können aus weiteren Comonomeren, wie oben für die Polyester der Basisschicht angegeben, bestehen. Das Gewichtsverhältnis der Ethylen-2,6-napththalat-Einheiten zu den Ethylenterephthalat-Einheiten beträgt 5/95 bis 95/5, vorzugsweise 10/90 bis 90/10, ganz besonders bevorzugt 15/85 bis 85/15.

Für die Verarbeitung der Polymere hat es sich als günstig erwiesen, wenn die Schmelzen für die Deckschicht/en und die Basischicht in den Viskositäten nicht zu weit auseinanderliegen. Liegen sie zu weit auseinander, ist mit Fließstörungen oder Streifenbildung auf der fertigen Folie zu rechnen. Für die Beschreibung der Viskositäsbereiche der beiden Schmelzen wird eine modifizierte Lösungsmittelviskosität (SV-Wert oder solution viscosity) verwendet. Für

handelsübliche Polyethylenterephthalate (PET), die zu biaxial orientierten Folien verarbeitet werden und die erfindungsgemäß als Basisfolienmaterial verwendet werden, liegen die SV-Werte im Bereich von 600 bis 1000. Um eine einwandfreie Qualität der erfindungsgemäßen siegelfähigen Folie zu gewährleisten sollte der SV-Wert der Copolymere im Bereich von 500 bis 1200 liegen. Sofern erforderlich, kann an den jeweiligen Granulaten eine Festphasenkondensation durchgeführt werden, um die jeweiligen SV-Werte der Materialien aufeinander einzustellen.

I I I I THE THE WAY I I I I I I I

Die Deckschichtmaterialien können auf 3 verschiedene Weisen hergestellt werden:

. .

a) gemeinsame Polykondensation

In der gemeinsamen Polykondensation werden die Terephthalat- und die NaphthalatMonomere gemeinsam mit Glykol in einem Reaktionskessel vorgelegt und unter Verwendung der üblichen Katalysatoren und Stabilisatoren zu einem Polyester polykondensiert. Erwartungsgemäß werden die Terephthalat und Naphthalat-Einheiten in dem Polyester nach diesem Verfahren statistisch verteilt sein.

b) Vormischung der Schmelze

PET- und PEN-Homopolymere werden im gewünschten Verhältnis gemeinsam aufgeschmolzen und gemischt. Dies kann entweder im einem Reaktionskessel oder vorzugsweise in einem Schmelzekneter (z.B. einem Zweischnekkenkneter) oder Extruder erfolgen. Sofort nach dem Aufschmelzen beginnen Umesterungsreaktionen zwischen den Polyestern. Zunächst erhält man Blockcopolymere, aber mit zunehmender Reaktionszeit -abhängig von der Temperatur und Mischwirkung des Rührelementswerden die Blöcke kleiner und bei langer Reaktionszeit erhält man ein statistisches Copolymeres. Allerdings ist es nicht nötig und auch nicht unbedingt vorteilhaft zu warten, bis sich eine statistische Verteilung eingestellt hat, denn die gewünschten Eigenschaften werden auch mit einem Blockcopolymeren erhalten. Anschließend wird das erhaltene Copolymere aus einer Düse herausgepreßt und granuliert.

c) Direktextrusion

. 25

Die PET- und PEN-Homopolymere werden als Granulat im gewünschten Verhältnis gemischt und so dem Deckschichtextruder zugeführt. Hier findet die Umesterung zum Copolymeren direkt während die Herstellung der Folie statt. Dieses Verfahren hat den Vorteil, daß es sehr wirtschaftlich ist. In der Regel werden mit diesem Verfahren Blockcopolymere erwartet, wobei die Blocklänge von der Extrusionstemperatur, der Mischwirkung des Extruders und der Verweilzeit in der Schmelze abhängt.

y not based to be an

In einer bevorzugten Ausgestaltung der Erfindung enthält die Basisschicht 0,1 bis 15 Gew. % der Copolymere der Deckschichten. Diese werden der Basisschicht entweder direkt bei der Extrusion beigemischt oder sind automatisch in der Folie durch Regeneratzugabe enthalten. Der Anteil dieser Copolymere in der Basischicht ist so gewählt, daß die Basischicht kristallinen Charakter aufweist.

Es war überraschend, daß durch die Verwendung von Copolymeren aus PET und PEN eine siegelfähige Deckschicht mit einer Siegelanspringtemperatur von unterhalb 120 °C erzielt werden konnte. Überraschend, weil die Glasübergangstemperatur Tg für das Copolymere der Siegelschicht/en im Vergleich zum Stand der Technik höher liegt als die Glasübergangstemperatur Tg für die Basisschicht (vgl. z. B Plastics Technology, May 1995). Die Glasübergangstemperatur des erfindungsgemäß eingesetzten Copolymeren für die Siegelschicht liegt im Bereich zwischen 80 und 100 °C, während bei Siegelschichten nach dem Stand der Technik die Glasübergangstemperatur teilweise weit unterhalb der Glasübergangstemperatur Tg der Basisschicht liegt (Tg der Basisschicht: ca. 80 °C).

Glasübergänge, die beim ersten Aufheizvorgang an biaxial orientierten, wärmefixierten Folien gemessen werden (im folgenden Tg 1 genannt), sind durch die Kristallinität sowie die molekularen Spannungen im amorphen Anteil der Proben in ihrem Ausmaß relativ gering, über einen breiten Temperaturbereich verteilt und zu höheren Temperaturen verschoben. Vor allem aufgrund von Orientierungseffekten sollten sie nicht herangezogen werden, um die Eigenschaften eines bestimmten Polymers zu charakterisieren. Die Auflösung von DSC-Meßgeräten reicht oft nicht aus, die wegen der Orientierung und Kristallinität kleine und "verschmierte" Glasstufe im ersten Aufheizvorgang (Tg1) der einzelnen Schichten einer coextrudierten Folien aufzutrennen. Wenn die Proben hingegen aufgeschmolzen werden und dann unter ihre Glasübergangstemperatur rasch abgeschreckt werden, werden die Effekte der Orientierung eliminiert und es werden dann beim erneuten Aufheizen Glasübergänge gemessen (Tg2), die eine höhere Intensität haben und charakteristisch für die eingesetzten Polymere sind. Aber auch bei dieser Methode ist es eher unwahrscheinlich, daß die Glasübergänge der einzelnen Schichten aufgetrennt werden, weil sich während des Aufschmelzens die coextrudierten Schichten vermischen und untereinander umestern. Es ist jedoch völlig ausreichend, die Glasübergänge Tg2 der gesamten coextrudierten Folien mit dem Glasübergäng Tg2 des Polymeres, daß für die Basisschicht, ist die Glasübergangstemperatur der Deckschicht auch niedriger als die der Basisschicht, ist die Glasübergangstemperatur der Deckschicht auch niedriger als die der Basisschicht. Ist der Tg2-Wert der coextrudierten Folie

höher als der der Basisschicht, ist auch die Glasübergangstemperatur der Deckschicht höher als die der Basisschicht.

Die Basisschicht und die Deckschicht/en können, sofern erforderlich, zusätzlich übliche Additive wie Stabilisatoren und Antiblockmittel in üblichen Mengen enthalten.

Als Stabilisator werden beispielsweise Phosphorverbindungen wie Phosphorsaure oder verschiedene Phosphorsaureester eingesetzt.

Typische Äntiblockmittel sind beispielsweise anorganische und/oder organische Partikel aus Calciumcarbonat, amorphe Kieselsäuren, Talk, Magnesiumcarbonat, Bariumcarbonat, Calciumsulfat, Bariumsulfat, Lithiumphosphat, Calciumphosphat, Magnesiumphosphat, Aluminiumoxid, LiF, Ca-, Ba, Zn- oder Mn-Salze der eingesetzten Dicarbonsäuren, Ruß, Titandioxid, Kaolin, vernetzte Polystyrol- oder ArcrylatPartikel. Die Partikel können auch Mischungen von zwei oder mehreren der genannten Partikelarten sein oder aber auch Mischungen von gleicher Partikelart aber unterschiedlichen Partikelgröße. Die Partikel werden den einzelnen Schichten in den üblichen Konzentrationen z.B. als glykolische Dispersion während der Polykondensation oder über Masterbatche bei der Extrusion beigegeben. Übliche Pigmentkonzentrationen sind 0,0001 bis 5 Gew.-%.

Zur Einstellung weiterer gewünschter Eigenschaften kann die Folie beschichtet oder mittels Corona, Plasma oder Flamme behandelt werden. Typische Beschichtungen sind haftvermittelnde, antistatisch wirkende, schlupfverbessernde oder dehasiv wirkende Schichten. Es bietet sich an, diese zusätzliche Schichten über Inline-Coating beispielsweise mittels wäßriger Dispersionen vor dem Streckschritt in Querrichtung auf die Folie aufzubringen.

Die erfindungsgemäße Folie umfaßt mindestens die vorstehend beschriebene Basisschicht und mindestens eine siegelfähige Deckschicht. Je nach ihrem vorgesehenen Verwendungszweck kann die Folie eine weitere Deckschicht auf der gegenüberliegenden Seite aufweisen: Gegebenenfalls kann/können auch einseitig eine oder beidseitig Zwischenschicht/en zwischen der Basis- und der/den Deckschicht/en aufgebracht werden.

Bevorzugte Ausführungsformen der erfindungsgemäßen Polyesterfolie sind dreischichtig. Aufbau, Dicke und Zusammensetzung einer zweiten Deckschicht können unabhängig von der bereits vorhandenen Deckschicht gewählt werden, wobei die zweite Deckschicht ebenfalls eine der vorstehend beschriebenen Polymeren oder Polymermischungen enthalten kann, welche aber nicht mit der der ersten Deckschicht identisch sein muß. Die zweite Deckschicht kann jedoch auch andere gängige Deckschichtpolymere enthalten.

Die Dicke der Deckschicht/en ist im allgemeinen größer als 0,1 µm und liegt vorzugsweise im Bereich von 0,2 bis 3 µm, insbesondere 0,3 bis 2,5 µm, wobei die Deck-schichten gleich oder verschieden dick sein können.

Die Zwischenschicht/en kann/können aus den für die Basisschicht beschriebenen Polymeren bestehen. In einer besonders bevorzugten Ausführungsform besteht/bestehen die Zwischenschicht/en aus dem für die Basisschicht beschriebenen Polyesterrohstoffen. Die Zwischenschicht/en kann/können die für die einzelnen Schichten beschriebenen üblichen Additive enthalten.

Die Dicke der Zwischenschicht/en ist im allgemeinen größer als 0,3 μ m und liegt vorzugsweise im Bereich von 0,5 bis 15 μ m, insbesondere 1,0 bis 10 μ m.

Die Gesamtdicke der erfindungsgemäßen Polyesterfolie kann innerhalb weiter Grenzen variieren und richtet sich nach dem beabsichtigten Einsatz. Sie beträgt vorzugsweise 4 bis 100 μm, insbesondere 5 bis 50 μm, vorzugsweise 6 bis 30 μm, wobei die Basisschicht etwa 40 bis 100 % der Gesamtfoliendicke ausmacht.

Die Erfindung betrifft weiterhin ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Polyesterfolie.

Im Rahmen dieses Verfahrens wird so vorgegangen, daß die Schicht oder die den einzelnen Schichten der Folie entsprechende/n Schmelze/n durch eine Flachdüse coextrudiert wird/werden, die so erhaltene Folie zur Verfestigung auf einer oder mehreren Walze/n abgezogen wird, die Folie anschließend biaxial gestreckt (orientiert), die biaxial gestreckte Folie thermofixiert und gegebenenfalls an der zur Behandlung vorgesehenen Oberflächenschicht corona-oder flammbehandelt wird.

Die biaxiale Streckung (Orientierung) wird im allgemeinen aufeinanderfolgend durchgeführt, wobei die aufeinanderfolgende biaxiale Streckung, bei der zuerst längs (in Maschinenrichtung) und dann quer (senkrecht zur Maschinenrichtung) gestreckt wird bevorzugt ist.

Zunächst wird wie beim Coextrusionsverfahren üblich das Polymere bzw. die Polymermischung der einzelnen Schichten in einem Extruder komprimiert und verflüssigt, wobei die gegebenenfalls zugesetzten Additive bereits im Polymer bzw. in der Polymermischung enthalten sein können. Die Schmelzen werden dann gleichzeitig durch eine Flachdüse (Breitschlitzdüse) gepreßt, und die ausgepreßte mehrschichtige Folie wird auf einer oder mehreren Abzugswalzen abgezogen, wobei sie abkühlt und sich verfestigt.

Die so erhaltene Folie wird dann längs und quer zur Extrusionsrichtung gestreckt, was zu einer Orientierung der Molekülketten führt. Das Längsstrecken wird man zweckmäßigerweise mit Hilfe zweier entsprechend dem angestrebten Streckverhältnis verschieden schnellaufender Walzen durchführen und das Querstrecken mit Hilfe eines entsprechenden Kluppenrahmens. Die Längsstreckverhältnisse liegen im Bereich von 2,5 bis 6, vorzugsweise 3 bis 5,5. Die Querstreckverhältnisse liegen im Bereich von 3,0 bis 5,0 vorzugsweise 3,5 bis 4,5.

An die biaxiale Streckung der Folie schließt sich ihre Thermofixierung an, wobei die Folie etwa 0,1 bis 10 s lang bei einer Temperatur von 150 bis 250 °C gehalten wird. Anschließend wird die Folie in üblicher Weise mit einer Aufwickel-

einrichtung aufgewickelt.

Die Temperaturen, bei denen Längs- und Querstreckung durchgeführt werden, können in einem relativ großen Bereich variieren und richten sich nach den gewünschten Eigenschaften der Folie. Im allgemeinen wird die Längsstrekkung bei 80 bis 130 °C und die Querstreckung vorzugsweise bei 90 bis 150 °C durchgeführt.

Bevorzugt wird/werden nach der biaxialen Streckung eine oder beide Oberfläche/n der Folie nach einer der bekannten Methoden corona- oder flammbehandelt. Die Behandlungsintensität liegt im allgemeinen im Bereich von über 45 mN/m.

Die erfindungsgemäße Folie zeichnet sich durch eine hervorragende Herstellbarkeit und durch eine hervorragende Weiterverarbeitbarkeit aus. Die Extrusion und insbesondere die Längsstreckung sind aufgrund der verwendeten Materialien prozeßsicher. An den Walzenoberfächen der Längsstreckung kommt es zu keinem Verkleben mit der Folie, wie es bei Folien nach dem Stand der Technik geschehen kann. Weiterhin hat die erfindungsgemäße Folie eine ausgezeichnete Siegelfähigkeit und sehr gute optische Eigenschaften. Insbesondere konnten der Glanz und die Trübung der Folie deutlich verbessert werden. Daneben ist bei der Herstellung der Folie gewährleistet, daß das Regenerat in einer Konzentration von 20 bis 50 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Folie, wieder der Extrusion zugeführt werden kann, ohne daß dabei die physikalischen Eigenschaften der Folie nennenswert negativ beeinflußt werden.

Die Folie eignet sich demnach hervorragend für den Einsatz bei Verpackungsanwendungen, insbesondere dort, wo die Folie bei niedriger Siegeltemperatur auf schnellaufenden Verpackungsmaschinen eingesetzt wird.

Darüber hinaus hat sich gezeigt, daß die amorphe Ethylen, 2.6-naphthalat-Einheiten enthaltene(n) Schicht(en) bei Temperaturen von größer als 90-100. °C sehr gut prägbar (z. B. mittels Prägewalze) ist (sind). Die erfindungsgemäße Folie eignet sich demzufolge nicht nur für Siegelanwendungen sondern ebenfalls hervorragend für die Übertragung von Prägestrukturen auf die amorphe erfindungsgemäße Schicht. Ein typisches Beispiel hierfür sind holographische Anwendungen, bei denen mittels Prägewalze geometrische Strukturen in die amorphe Schicht eingebracht werden, die nach einer nachfolgenden Metallisierung der Folie zu sehr ansprechenden Dekoren führen.

Zur Charakterisierung der Rohstoffe und der Folien wurden die folgenden Meßwerte benutzt:

SV-Wert (solution viscosity)

Zur Bestimmung des SV-Wertes wird eine Polyester-Probe in einem Lösungsmittel (Dichloressigsäure) gelöst. Die Viskosität dieser Lösung sowie die Viskosität des reinen Lösungsmittels werden in einem Ubbelohde-Viskosimeter gemessen. Aus den beiden Werten wird der Quotient ermittelt und davon 1,000 abgezogen und dieser Wert mit 1000, multipliziert. Der resultierende Wert ist der SV-Wert ("solution viscosity").

one in the read the control of the c

Bestimmung der Siegelfähigkeit

Die Siegelbacken des Siegelgerätes. HSG/ET der Firma Brugger wurden auf 190° C eingestellt. Die Folienproben wurden bei einem Siegeldruck von 10 N/cm² und einer Siegeldauer von 0,5 s gesiegelt. Aus den gesiegelten Proben wurden Prüfstreifen von 15 mm Breite geschnitten. Die T-Siegelnahtfestigkeit, d. h. die zur Trennung der Prüfstreifen erforderliche Kraft, wurde mit einer Zugprüfmaschine bei 200 mm/min Abzugsgeschwindigkeit bestimmt, wobei die Siegelnahtfebene einen rechten Winkel mit der Zugrichtung bildet. Die Folien wurden als "siegelfähig" eingestuft, wenn die Siegelnahtfestigkeit mindestens 0,5 N/15 mm betrug.

Bestimmung der Mindestsiegeltemperatur (Siegelansprinotemperatur)

Mit dem Siegelgerät HSG/ET der Firma Brugger wurden heißgesiegelte Proben (Siegelnaht 20 mm x 100 mm) hergestellt, indem eine Folie bei unterschiedlichen Temperaturen mit Hilfe zweier beheizter Siegelbacken bei einem Siegeldruck von 10 N/cm² und einer Siegeldauer von 0,5 s gesiegelt wurde. Aus den gesiegelten Proben wurden Prüfstreifen von 15 mm Breite geschnitten. Die T-Siegelnahtfestigkeit wurde wie bei der Bestimmung der Siegelnahtfestigkeit gemessen. Die Mindestsiegeltemperatur ist die Temperatur, bei der eine Siegelnahtfestigkeit von mindestens 0,5 N/15 mm erreicht wird.

Siegelnahtfestigkeit

Zur Bestimmung wurden zwei 15 mm breite Folienstreifen übereinandergelegt und bei 130 °C, einer Siegelzeit von 0,5 s und einem Siegeldruck von 1,5 N/mm² (Gerät: Brugger Typ NDS, einseitig beheizte Siegelbacke) versiegelt. Die Siegelnahtfestigkeit wurde nach der T-Peel-Methode bestimmt.

en a samo astronomica

tim casar a complexication of the complete consistency and the second sections of the constant of the complete

and the first thing are to the control of artists and the control of the control

State of the state of the

Reibung

Die Reibung wurde nach DIN 53 375 bestimmt. Die Gleitreibungszahl wurde 14 Tage nach der Produktion gemes-

kan territoria (m. 1985). Na salah di dikabangan berasak dan menjadi berasak berasak berasak berasak berasak b

<u>Oberflächenspannung</u>

Die Oberflächenspannung wurde mittels der sogenannten Tintenmethode (DIN 53 364) bestimmt. ្យាស់ ទៅក្នុង ក្រុមប្រទៅពី ស្រុមប្រាប់ ស្រាស់ ស្រុមប្រើការប្រសួល ប្រាស់ ស្រុមប្រជាធិប្បធានការប្រាប់ ស្រុមប្រាប ពីទេ ពី ទៅ ទីសាស់ ទៅប្រាប់ សុខិត្រស្នាយ់ សុខសុខ ទីស្រុយ ខ្លាស់ ខ្លួស់ ខ្លួស់ សុខសុខ សុខសុខ សុខ សុខសុខ សុខសុខ ស

the block of the continue of t

Die Trübung nach Hölz wurde in Anlehnung an ASTM-D 1003-52 bestimmt, wobei jedoch zur Ausnutzung des optimalen Meßbereichs an vier übereinanderliegenden Folienlagen gemessen und anstelle einer 4°-Lochblende eine 1 °-Spaltblende eingesetzt wurde.

Glanz

15

25

40

Der Glanz wurde nach DIN 67 530 bestimmt. Gemessen wurde der Reflektorwert als optische Kenngröße für die Oberfläche einer Folie. Angelehnt an die Normen ASTM-D 523-78 und ISO 2813 wurde der Einstrahlwinkel mit 20° oder 60° eingestellt. Ein Lichtstrahl trifft unter dem eingestellten Einstrahlwinkel auf die ebene Prüffläche und wird von dieser reflektiert bzw. gestreut. Die auf den photoelektronischen Empfänger auffallenden Lichtstrahlen werden als proportionale elektrische Größe angezeigt. Der Meßwert ist dimensionslos und wird mit dem Einstrahlwinkel angegeben.

Glasübergangstemperaturen T_g1 und T_g2

Die Folienproben wurden mit Hilfe der DSC (Differential Scanning Calorimetry) untersucht. Verwendet wurde ein DSC 1090 der Fa. DuPont. Die Aufheizgeschwindigkeit betrug 20 K/min und die Einwaage ca. 12 mg. Im ersten Aufheizvorgang wurde der Glasübergang Tg1 ermittelt. Die Proben zeigten vielfach eine Enthalpierelaxation (ein Peak) zu Beginn des stufenförmigen Glasübergangs. Als Tg1 wurde die Temperatur genommen, bei der die stufenförmige Veränderung der Wärmekapazität-unabhängig von der peakförmigen Enthalpierelaxation-ihre halbe Höhe im ersten Aufheizvorgang erreichte. In allen Fällen wurde nur eine einzige Glasübergangsstufe im Thermogramm beim ersten Aufheizen beobachtet. Um die thermische Vorgeschichte zu eliminieren, wurden die Proben nach dem Aufheizen 5 Minuten bei 300° C gehalten und dann anschließend mittels flüssigem Stickstoff abgeschreckt. Aus dem Thermogramm für das zweite Aufheizen wurde die Temperatur für den Glasübergang T_q2 als die Temperatur bei halber Stufen-

Die in den Beispielen für die Folienherstellung verwendeten Copolymere können nach den zuvor beschriebenen Verfahren hergestellt werden. Die drei Verfahren werden im folgenden anhand von Beispielen weiter konkretisiert:

Beispiel 1

Das Copolymere wurde durch gemeinsame Polykondensation hergestellt. Hierbei wurden die Monomere Dimethylterephthalat und 2,6-Dimethylnaphthalindicarboxylat in einem Reaktor im Molverhältnis 1,26: 1,00 (entspricht einer Zusammensetzung von 50 Gew.-% Ethylenterephthalat-Einheiten und 50 Gew.-% Ethylen-2,6-naphthalat-Einheiten im fertigen Copolymeren) gemischt und mit Ethyenglykol und 300 ppm Manganacetat als Katalysator versetzt. Zwischen 160 und 250 Grad Celsius und Atmosphärendruck wurde unter Rühren die Umesterung durchgeführt. Dabei wurde Methanol abdestilliert. Anschließend wurde eine äquimolare Menge phosphorige Säure als Stabilisator und 400 ppm Antimontrioxid als Katalysator zugegeben. Bei 280 Grad Celsius und einem Unterdruck von kleiner 1 mbar wurde unter Rühren die Polykondensation durchgeführt. Anhand des am Rührer gemessenen Drehmoments ließ sich das Molekulargewicht bestimmen und somit einstellen. Die Schmelze wurde nach Ende der Reaktion mit Stickstoff aus dem Reaktor gedrückt und granuliert.

Beispiel 2

Es wurden handelsübliche Polyethylenterephthalat- und Polyethylen-2,6-naphthalat-Granulate verwendet. Die Granulate wurden jeweils ca. 4 h bei einer Temperatur von ca. 160 °C getrocknet und kristallisiert. Anschließend wurden die beiden Materialien zu jeweils 50 Gew. % in einen Mischer gegeben und dort mittels Rührer homogenisiert. Die Mischung gelangte anschließend in einen Zweischneckenkompounder (ZSK Fa. Werner und Pfleiderer, Stuttgart) und wurde dort bei einer Temperatur von ca. 300 °C und bei einer Verweilzeit von ca. 3 min extrudiert. Die Schmelze wurde

CONTROL OF SECURITIONS

zu Strängen gepreßt und diese zu Chips geschnitten. Das Copolymere entstand bei der Extrusion durch Reaktion zwi- ; schen dem Polyethylenterephthalat und Polyethylen-2,6-naphtha-lat.

Beispiel 3

In Abanderung von Beispiel 2 wurden hier die beiden Chips aus Polyethylenterephthalat und Polyethylen-2,6-naphthalat in einem Mischungsverhaltnis von 1/1 direkt dem Einschneckenextruder für die Folienherstellung zugeführt. Dort wurden die beiden Materialien bei etwa 300 °C extrudiert. Die Schmelze wurde filtriert und in einer Mehrschichtdüse zu einem Flachfilm ausgeformt und als A-Schicht der Basischicht B überlagert. Der Mehrschichtfilm wurde über die Düsenlippe ausgestoßen und auf einer Kühlwalze verfestigt. Die Verweilzeit der beiden Polymere in der Extrusion: betrug ca. 5 min. Die weiteren Verarbeitungsschritte waren wie oben angegeben. Auch hier entstand das Copolymere in der Extrusion bei den angegebenen Bedingungen.

- Community in the emilest replaced to give in a bis energy interest (知道) interest

, games of the earth of

Herstellung von Folien

Beispiel 4

Chips aus Polyethylenterephthalat wurden bei 160 °C auf eine Restfeuchte von 50 ppm getrocknet und dem Extruder für die Basisschicht A zugeführt. The control suggests and in more portrained to the control of the

Daneben wurden Chips aus Polyethylenterephthalat und Polyethylen-2,6-naphthalat (im Gewichtsverhältnis von 1/1) ebenfalls bei 160 °C auf eine Restfeuchte von 50 ppm getrocknet und den beiden Extrudern für die Deckschichten B zugeführt. Die Bedingungen im Extruder für die Deckschichten B sind wie in Beispiel 3 angegeben.

Es wurde durch Coextrusion und anschließende stufenweise Orientierung in Längsund Querrichtung eine transparente dreischichtige Folie mit symmetrischem Aufbau mit einer Gesamtdicke von 12 μm hergestellt. Die Deckschichten hatten eine Dicke von jeweils 1,5 um.

green from the extreme to the complete that the contract of th A-Basisschicht:

THE RESERVE OF THE PROPERTY OF 95 Gew.-% Polyethylenterephthalat RT 49 der Firma Hoechst AG mit einem SV-Wert von 800

grand the state of the state of

5 Gew.-% Masterbatch aus 99 Gew.-% Polyethylenterephthalat und 1,0 Gew.-% SiO₂ (Sylobloc 44 H), das eine mittlere Teilchengröße von 4,5 μm hat B-Deckschichten:

term of the co State of Later 18

- e felialistichen i Polyethylen-2,6-naphthalat Polyclear N 100 Prepolymer (Hoechst AG) mit einem SV-Wert von 1000
- Polyethylenterephthalat RT 49 (Hoechst AG) mit einem SV-Wert von 800 40 Gew.-%
- Masterbatch aus 99,0 Gew.-% Polyethylenterephthalat und 1,0 Gew.-% SiO₂ (Sylobloc 44-H), das eine 10 Gew.-% mittlere Teilchengröße von 1,0 µm hat
- Die Herstellungsbedingungen in den einzelnen Verfahrensschritten waren:

			n en komponista en
Extrusion:	elian en da la grad		
Temperaturen	A-Schicht: B-Schicht:	300 °C	
Temperatur de	r Abzugswalze: Düsenspaltweite:	30 °C 1 mm	
Temperatur de	r Abzugswalze:	30°C	
Längsstreckung:	Temperatur:	85 - 135 °C	7,88 % *
Querstreckung:	Längsstreckverhältnis: Temperatur:	4,0 85 - 145 °C	
an teach	Querstreckverhältnis:	4,0	

(fortgesetzt)

Extrusion:	and the second of	Jan 1800	
Fixierung:	Temperatur:		230 °C

and the last was read to be a first of the same of the same

Die Folie war siegelfähig. Die Eigenschaften derart hergestellter Folien sind in Tabelle 2 dargestellt.

Beispiel 5

Eine coextrudierte Folie wurde nach der Rezeptur von Beispiel 4 hergestellt, jedoch hatten die B-Deckschichten jetzt die folgende Zusammensetzung:

- 70 Gew.-% Polyethylen-2,6-naphthalat Polyclear N 100 Prepolymer (Hoechst AG) mit einem SV-Wert von 1000
- 20 Gew.-% Polyethylenterephthalat RT 49 (Hoechst AG) mit einem SV-Wert von 800
- 10 Gew.-% Masterbatch aus 99.0 Gew.-% Polyethylenterephthalat und 1,0 Gew.-% SiO₂ (Sylobloc 44 H), das eine mittlere Teilchengröße von 1,0 μm hat

Die Herstellung der Folie erfolgte wie in Beispiel 4. Die Folie war siegelfähig.

Beispiel 6

Eine coextrudierte Folie wurde nach der Rezeptur von Beispiel 4 hergestellt, jedoch hatten die B-Deckschichten jetzt die folgende Zusammensetzung:

90 Gew.-% Polyethylen-2,6-naphthalat Polyclear N 100 Prepolymer (Hoechst AG) mit einem SV-Wert von 1000 Masterbatch aus 99,0 Gew.-% Polyethylenterephthalat und 1,0 Gew.-% SiO₂ (Sylobloc 44 H), das eine mittlere Teilchengröße von 1,0 µm hat

Die Herstellung der Folie erfolgte wie in Beispiel 4. Die Folie war siegelfähig:

Beispiel 7

30

40

Analog Beispiel 4 wurde eine coextrudierte Folie hergestellt, wobei jedoch das Co-polymere für die Deckschichten nach Beispiel 2 hergestellt wurde. Alle anderen Bedingungen waren wie in Beispiel 4 angegeben:

and the figure of the first term of the first term of the section of the section

Beispiel 8

Analog Beispiel 4 wurde eine coextrudierte Folie hergestellt, wobei jedoch das Co-polymere für die Deckschichten nach Beispiel 1 hergestellt wurde. Alle anderen Bedingungen waren wie in Beispiel 4 angegeben.

Beispiel 9

Analog Beispiel 4 wurde eine coextrudierte Folie hergestellt, wobei jedoch die Foliendicke von 12 auf 19 μm angehoben und gleichzeitig die Siegelschichtdicke von 1,2 auf 2,0 μm vergrößert wurde. Alle anderen Parameter blieben unverändert.

Beispiel 10

Analog Beispiel 4 wurde eine coextrudierte Folie hergestellt, wobei jedoch durch Koextrusion eine dreischichtige ABC-Folie mit einer Gesamtdicke von 12 μm hergestellt wurde. Die Siegelschicht A hatte dabei eine Dicke von 2 μm und die andere Deckschicht C eine Dicke von ebenfalls 2 μm.

B-Basisschicht:

100 Gew-% Polyethylenterephthalat RT 49 (Hoechst AG) mit einem SV-Wert von 800

A-Deckschicht:

50 Gew.-% Polyethylennaphthalat Polyclear N 100 Prepolymer (Hoechst AG) mit einem SV-Wert von 1000

50 Gew. -% Polyethylenterephthalat RT 49 (Hoechst AG) mit einem SV-Wert von 800

C-Deckschicht:

80 Gew.-% Polyethylenterephthalat RT 49 (Hoechst AG) mit einem SV-Wert von 800

20 Gew.-% Masterbatch aus 99,0 Gew.-% Polyethylenterephthalat und 1,0 Gew.-% SiO₂ (Sylobloc 44H), das zu 50 % eine mittlere Teilchengröße von 2,5 μm und zu 50% eine mittlere Teilchengröße von 1,0 μm hat

Die Verfahrensbedingungen waren für alle Schichten wie in Beispiel 4 gewählt.

Beispiel 11

10

15

Analog Beispiel 4 wurde eine coextrudierte Folie hergestellt, wobei jedoch durch Koextrusion eine zweischichtige AB-Folie mit einer Gesamtdicke von 12 μm hergestellt wurde. Die Siegelschicht A hatte dabei eine Dicke von 1,5 μm.

1

The result of the state of the respect to the second of the second

And a property beautiful and a compact of the compact

laine a mount in a series of it and in

(lea ourgan)

B-Basisschicht:

80 Gew. -% Polyethylenterephthalat RT 49 (Hoechst AG) mit einem SV-Wert von 800

20 Gew.-% Masterbatch aus 99,0 Gew.-% Polyethylenterephthalat und 1,0 Gew.-% SiO₂ (Sylobloc 44 H), das zu 50 % eine mittlere Teilchengröße von 2,5 μm und zu 50 % eine mittlere Teilchengröße von 1,0 μm hat

25 A-Deckschicht:

50 Gew.-% Polyethylennaphthalat Polyclear N 100 Prepolymer (Hoechst AG) mit einem SV-Wert von 1000

40 Gew.-% Polyethylenterephthalat RT 49 (Hoechst AG) mit einem SV-Wert von 800

10 Gew.-% Masterbatch aus 99,0 Gew.-% Polyethylenterephthalat und 1,0 Gew.-% SiO₂ (Sylobloc 44 H), das eine mittlere Teilchengröße von 1,0 μm hat

Die Verfahrensbedingungen waren für alle Schichten wie in Beispiel 4 gewählt.

មន្ត្រី ប្រជាព្រះស្រួញ នៅក្នុងបានប្រជាព្រះសម្រេច នៅដី ប្រភពដីប្រជាព្រះសម្តែចនៅ មិនសម្រែច នៃសម្រេច នៃបែលប្តូក្ស Vergleichsbeispiel 1

Es wurde eine Folie entsprechend Beispiel 10 hergestellt. Für die Siegelschicht A wurde jetzt ein Copolyester aus 82 Gew.-% Ethylenterephthalat und 18 Gew.-% Ethylenisophthalat verwendet.

Die Folie war siegelfähig. Die Folieneigenschaften sind in Tabelle 2 zusammengestellt.

40 Vergleichsbeispiel 2

Es wurde ein Laminat aus PET-Folie und PE Folie hergestellt. Das Laminat war siegelfähig. Die Eigenschaften des Laminats sind in Tabelle 2 angegeben.

45 Vergleichsbeispiel 3

Eine Monofolie aus PET wurde hergestellt. Die Schichtzusammenstellung war:

80 Gew.-% Polyethylenterephthalat RT 49 (Hoechst AG) mit einem SV-Wert von 800

20 Gew.-% Masteroatch aus 99,0 Gew.-% Polyethylenterephthalat und 1,0 Gew.-% SiO₂ (Sylobloc 44H), das zu 50 % eine mittlere Teilchengröße von 2,5 μm und zu 50 % eine mittlere Teilchengröße von 1,0 μm hat

Die Folie war nicht siegelfähig. Die Folieneigenschaften sind in Tabelle 1 angegeben.

55 Vergleichsbeispiel 4

Eine Monofolie aus PEN wurde hergestellt. Die Schichtzusammenstellung war:

Polyethylen-2,6-naphthalat Polyclear N 100 Prepolymer (Hoechst AG) mit einem SV-Wert von 1000 Masterbatch aus 99,0 Gew.-% Polyethylen-2,6-naphthalat und 1,0 Gew.-% SiO₂ (Sylobloc 44 H), das zu 20 Gew.-% 50 % eine mittlere Teilchengröße von 2,5 μm und zu 50 % eine mittlere Teilchengröße von 1,0 μm hat

Die Folie war nicht siegelfähig. Die Folieneigenschaften sind in Tabelle 1 angegeben.

10		Siegel- fahigkeit	ja	ja	ja	Ē	nein	nein
		T,2 °C	85	82,5	88	11	80	118
15		T ₁ 1	93	26	100	81	106	ca. 130
		iten				į		1 -
20	**	Einhe icht				2 *		
		phthalat- r Decksch (Gew%)	0	0	0	80 .	0	0
25		lenisophthalat-Einh in der Deckschicht (Gew%)	. 0					
		Ethylenisophthalat-Einheiten in der Deckschicht (Gèw%)			,			
			: ;			x		
30	7	Einhei Icht					: :	4 - :
	ар ————————————————————————————————————	halat-i cksch -%)		ě	% :) :,,	0	
35		Ethylenterephthalat-Einhei- ten in der Deckschicht (Gew%)	.20	30	90	82	100	0
-		ıylente en in o		J.				
		# T						
40		nt- hicht		-				
		pthala ecksc						
45		Ethylen-2,6-napthalat- heiten in der Deckschicht (Gew%)	20	02	0	. 0	0	00
		rylen- ten in		- 32				*
		Einhei						
50		2 . :			7			
	,	Beispiel	piel 4	Beispiel 5	Beispiel 6	Vergleichs- beispiel 1	Vergleichs- beispiel 3	Vergleichs- beispiel 4
<i>55</i>		Δ .	Beispiel	Beis	Beis	Verç beis	Verç beis	Verç beis

Tabelle 2

Beispiel	Folien-	Siegelschicht-	Folien-	Mindestsiegel-	Siegelnaht.	Glanz	Trübung	Produktions-	Herstell-
	dicke	dicke	aufbau	temperatur A/A A/C	festigkeit A/A A/C	(60° Meßwinkel) A-Seite C-Seite	•.	sicherheit und Verarbeitbarkeit	kosten
1	шı	шп		ပ္	N/15mm		%		
Beispiel 4	, 12	1,2	ABA	110 110	2,5 2,5	175 175	2,5	++	‡
Beispiel 7	12	1,2 .	ABA	108 108	2,7 2,7	174 175	2,6	* ++	‡
Beispiel 8	. 12	. 1,2	ABA	107 108	2.9 2.8	921	2,5	++	‡
Beispiel 9	19	2.0	ABA	108 108	3,7 3,8	172175	2,8	++	++
Beispiel 10	12	2.0	ABC	110 125	2,5 2,0	175 178	1,4	++	‡
Beispiel 11	12	1,5	АВ	109 125	2,5 2,1	821 521	1.5	*	:
Vergleichs- beispiel 1	12.	1,2	АВ	120 129	2.0 2.0	145 160	0.5		+
Vergleichs- beispiel 2	24	12	AB	100	3,5	120	6.5		is v Autor

Zeichenerklärung bei Verarbeitungssicherheit und Herstellkosten.
++: keine Klebeneigung an Walzen, keine Blockprobleme bei der Verarbeitung auf Verpackungsmaschinen; geringe Herstellkosten
+: mittlere Herstellkosten
-: Klebeneigung an Walzen, Blockprobleme bei der Verarbeitung auf Verpackungsmaschinen; hohe Herstellkosten
Glasübergang Tg1 nur sehr schwer erkennbar, da sehr klein

Patentansprüche

- Coextrudierte siegelf\u00e4hige Polyesterfolie mit mindestens einer Polyester-Basisschicht und mindestens einer siegelf\u00e4higen\u00daber Deckschicht, dadurch gekennzeichnet, daß diese siegelf\u00e4hige Deckschicht ein Copolymer enth\u00e4lt, welches 5 bis 95 Gew.-% Ethylen-2,6-naphthalat-Einheiten enth\u00e4lt.
- 2. Polyesterfolie nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die siegelfähige Deckschicht/en 10 bis 90 Gew.-% Polyethylen-2,6-naphthalat-Copolymeres enthält.
- 3. Coextrudierte siegelfähige Polyesterfolie mit mindestens einer Polyester-Basisschicht und mindestens einer siegelfähigen Deckschicht, dadurch gekennzeichnet, daß das Polymer der siegelfähigen Deckschicht eine Glasübergangstemperatur aufweist, die gleich oder höher ist als die Glasübergangstemperatur des Polyesters der Basisschicht.
- 4. Polyesterfolie nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß das Polymer der siegelfähigen Deckschicht eine Glasübergangstemperatur aufweist, die mindestens 2 °C höher, vorzugsweise mindestens 5 °C höher ist als die Glasübergangstemperatur des Polyesters der Basisschicht ist.
- 5. Polyesterfolie nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Siegelanspringtemperatur von kleiner als 120 °C, vorzugsweise kleiner als 116 °C aufweist.
 - 6. Polyesterfolie nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß auf beiden Seiten der Basisschicht eine siegelfähige Deckschicht angeordnet ist.
- 7. Polyesterfolie nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet/daß die siegelfähige(n) Schicht(en) eine Dicke von 0,2 bis 5 µm aufweist/en.
 - 8. Polyesterfolie nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7; dadurch gekennzeichnet, daß sich auf einer Seite der Basisschicht eine nicht siegelfähige Deckschicht befindet:
 - 9. Polyesterfolie nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Copolymer der siegelfähigen Deckschicht Ethylenterephthalat-Einheiten:enthält:
- 10. Polyesterfolie nach einem oder mehreren/der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß das Copolymere der siegelfähigen Deckschicht überwiegend aus Ethylen-2,6-naphthalat-Einheiten und EthylenterephthalatEinheiten besteht.
 - 11. Polyesterfolie nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß das Gewichtsverhältnis von Ethylen-2,6-naphthalat-Einheiten zu Ethylenterephthalat-Einheiten 5 : 95 bis 95 : 5 beträgt.
 - 12. Polyesterfolie nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß sie In-Line beschichtet ist.
 - 13. Polyesterfolie nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß sie coronabehandelt ist.
 - 14. Polyesterfolie nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, daß sie metallisiert ist.
 - 15. Polyesterfolie nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 14, dadurch gekennzeichnet, daß sie bedruckt ist.
- 16. Verfahren zur Herstellung einer siegelfähigen Polyesterfolie gemäß Anspruch 1, bei dem mindestens ein Polyethyle-2,6-naphthalat enthaltendes Copolymer und ein Polyester aus einer Breitschlitzdüse auf eine Kühlwalze coextrudiert werden, dort abgekühlt werden und der so erhaltene Vorfilm anschließend monoaxial oder biaxial orientiert wird, hitzefixiert und schließlich aufgewickelt wird.
- 17. Verfahren nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß das Copolymer in dem Extruder, welcher das Copolymer verdichtet, verflüssigt und der Breitschlitzdüse zuführt, durch Uumesterung hergestellt wird.

55

50

30

- 18. Verwendung einer Folie nach Anspruch 1 als Verpackungsfolie.
- 19. Verwendung einer Folie nach Anspruch 1 für die Herstellung von geprägten Folien, z.B. für holographische Anwendungen.

and the control of th

The appreciation of the second of the second

i savo di sistemi, sa aligorimo e suri araporte, prilis Grance et aligorimo de filipo e e granci se aligorimo

· 人名德斯特克尔斯克斯 医乳头性后角 医皮肤 医皮肤 的复数**的现在分**式

and the state of t

the particular and the master of the first of the master of the state of the state

क्षात्र कर प्राप्त के क्षात्र कर का अपने के प्राप्त कर है। पुरु के प्राप्त किया के कि के किसी के किस के किया है कि प्राप्त के किया के का किया किया के किया के किया के किय

1. 1

in the common of

n program

Comments of the

grown of the bar, her

1716

· rivially

3431 404.

· · ·

2

The SECTION

4.

in a sumble of digital money

1. [1] 化四二甲烷甲烷医异甲酚

Committee and the committee of

Britanika dari

Paration of anything and thereto.

्रात्य के प्रतिकृति । इति विकास क्षेत्र क्षेत्र के प्रतिकृति के स्थापन के स्थापन के क्षेत्र के स्थापन स्थापन स इति विकास के स्थापन स्थापन के स्थापन के स्थापन स्थापन स्थापन स्थापन स्थापन स्थापन स्थापन स्थापन स्थापन स्थापन

Normani, pari describi proprio de la fresta fresta Negrana de Mara a una dicamba de escribir da di Africa, de p

n filologia, a la comprendición filológia e la comprendición de la

Contraction of Electronic Co

The first by the course of a contribution of the contribution with a section of the contribution of the co

programme with the second

The residual for the same of

. . .

ကြည်သည်။ မြောင်းများကို သည် ကြောင်းသည်။ မြောက်သည် သည်။ ထွားပေးကို သည်သည်။ မောက်သည် မောက်သည် မြောက်သည်။ မြောက်သ မြောက်သည်။ မောက်သည်။ မောက်သည် မြောက်သည်။ မောက်သည် မောက်သည် မောက်သည်။ မောက်သည် မောက်သည်။ မောက်သည်။ မြောက်သည်။ မ

ng i katalog si bir i din ilga

·

होता के कुन्ने हैं के तो के का महत्त्वी के महत्त्वी है कि दातामा किसकी देखते महत्त्व कर देश महत्त्वी महत्त्वी कि के बिक्केंस कर कर के

11.

1

. . .

and the state of the state of

trans the contract of the form with a traction of the contract of the contract

10

15

20

25

30

35

40

THIS PAGE BLANK (USPTO)

The first of the second section of the section of th

and a strain of a large straining of the

Communication of the second of

- Mark Commence of

at the water and

at the common the second

A TO A TO THE PROPERTY OF THE

the forest and the second

in the first of th

Europäisch s Patentamt

Europ an Patent Office

Offic européen des brevets



EP 0 849 075 A3

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (88) Veröffentlichungstag A3: 02.01.2002 Patentblatt 2002/01
- (51) Int Cl.7: **B32B 27/36**, B65D 65/40
- (43) Veröffentlichungstag A2: 24.06.1998 Patentblatt 1998/26
- (21) Anmeldenummer: 97121494.5
- (22) Anmeldetag: 06.12.1997
- (84) Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC
 NL PT SE
 Benannte Erstreckungsstaaten:
 AL LT LV MK RO SI
- (30) Priorität: 20.12.1996 DE 19653750
- (71) Anmelder: Hoechst Diafoil GmbH 65203 Wiesbaden (DE)
- (72) Erfinder:
 Peiffer, Herbert
 55126 Mainz (DE)

- Bennett, Cynthia 55232 Alzey (DE)
- Roth, Werner 65817 Eppstein (DE)
- Fritsch, Karsten 86830 Schwabmünchen (DE)
- (74) Vertreter: Zounek, Nikolai, Dipl.-Ing. Patentanwaltskanzlei Zounek, Industriepark Kalle-Albert, Gebäude H 391, Rheingaustrasse 190-196 65174 Wiesbaden (DE)
- (54) Siegelfähige biaxial orientierte Polyesterfolie, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung
- (57) Die Erfindung betrifft eine coextrudierte siegelfänige Polyesterfolie mit mindestens einer Basis- und mindestens einer siegelfähigen Deckschicht, dadurch

gekennzeichnet, daß diese siegelfähige Deckschicht ein Copolymer enthält, welches 5 bis 95 Gew.-% Ethylen-2,6-naphthalat-Einheiten enthält.

EP 0 849 075 A3



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 97 12 1494

	EINSC	HLÄGIGE DOKUMI	ENTE		
Kategorie	Kennzeichnur de	ng des Dokuments mit Anga er maßgebtichen Teile	be, soweit erforderlich,	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
P,X A A	23. Juli 19 * Seite 7, * Seite 6, Zeile 29-31 1-3.5.12.13	7 A (MITSUBISHI (97 (1997-07-23) Zeile 49-52 * Zeile 33-35-37-4(-33-38-41; Anspri ,15-17; Beispiele 16,17,18; Tabelle	0 - Seite 3, iche	1-5,9-11 16 7	
A Y	16. Mai 199 * Seite 10.	8 A (MITSUI PETRO 0 (1990-05-16) Zetle 37,38,44-4	•	1-4,6, 9-11,18 1-4,6, 9-11,18	
Υ	25. Oktober * Seite 10, 16-18-24-25	-32-33-39-41-50-5	5)	1-4,6, 9-11,18 1-4,6, 9-11,18	
Y 1	43,44; Anspr US 4 011 358	Zeile 20-22 - Sei rūche 5,13 * B A (ROELOFS GLEN	-	1-4,6;	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)
1	8. Marz 1977 * Ansprüche	7 (1977-03-08) 1,10 *	en e	9-11,18	B32B B65D
		# ####################################			
					· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
				ч	
Pos					
	Recherchenori	nbericht wurde für alle Pater	ntansprüche erstellt- lußdatum der Recherche		Prüfer
	DEN HAAG	24	. Oktober 2001	Derz	. T

EPU FORM 1503 03.82 (P04C03)

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 97 12 1494

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

24-10-2

24-10-2001

	Im Recherche jeführtes Pater		Datum der Veröffentlichung	. • .	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP	0785067	А	23-07-1997	DE EP JP US	69706201 D1 0785067 A1 9254346 A 5972445 A	27-09-2001 23-07-1997 30-09-1997 26-10-1999
EP	0368278	A	16-05-1990	JP JP JP JP JP AT CA DE	2129223 A 2613642 B2 2173058 A 2610672 B2 2172738 A 2647706 B2 168402 T 2002369 A1 68928743 D1	17-05-1990 28-05-1997 04-07-1990 14-05-1997 04-07-1990 27-08-1997 15-08-1998 08-05-1990 20-08-1998
	- 28			DE EP ES KR US US	68928743 T2 0368278 A2 0678554 A1 2119276 T3 9302459 B1 5039780 A 5115047 A	04-02-1999 16-05-1990 25-10-1995 01-10-1998 02-04-1993 13-08-1991 19-05-1992
EP.	0678554	A	25-10-1995	JP JP JP JP JP EP	2129223 A 2613642 B2 2173058 A 2610672 B2 2172738 A 2647706 B2 0678554 A1 168402 T	17-05-1990 28-05-1997 04-07-1990 14-05-1997 04-07-1990 27-08-1997 25-10-1995 15-08-1998
	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	•. • •		CA DE DE EP ES KR US	2002369 A1 68928743 D1 68928743 T2 0368278 A2 2119276 T3 9302459 B1 5039780 A 5115047 A	08-05-1998 08-05-1990 20-08-1998 04-02-1999 16-05-1990 01-10-1998 02-04-1993 13-08-1991 19-05-1992
US .	4011358	A	08-03-1977	AU CA DE FR GB JP JP	8327075 A 1074073 A1 7523332 U 2279991 A1 1513307 A 1251860 C 51044135 A	27-01-1977 25-03-1980 20-11-1975 20-02-1976 07-06-1978 26-02-1985 15-04-1976

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr. 12/82

E-1-1

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ... ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 97 12 1494

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datel des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht angetührtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) Patentfam	der ilie	(Datum der Veröffentlichung
US 4011358 A		JP US YU ZA	59028237 4091150 186175 7503909	A - A1		11-07-1984 23-05-1978 31-05-1982 26-05-1976
The Mark Color of the Color of	mos seinen. O dosatie					
		- Standard Com.		•	*	
	Xi .		19	· .		*
		**************************************	i.			
						*
	***	- 1	100			*:
*						*
.7	•			-		

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr. 12/82